

Возможности управляемого нервно-мышечного блока при анестезии в акушерско-гинекологической практике



Сокологорский С.В.
Первый Московский Медицинский Университет
Москва 2013



ПЕРВЫЙ
МОСКОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ
МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ
имени И.М. Сеченова

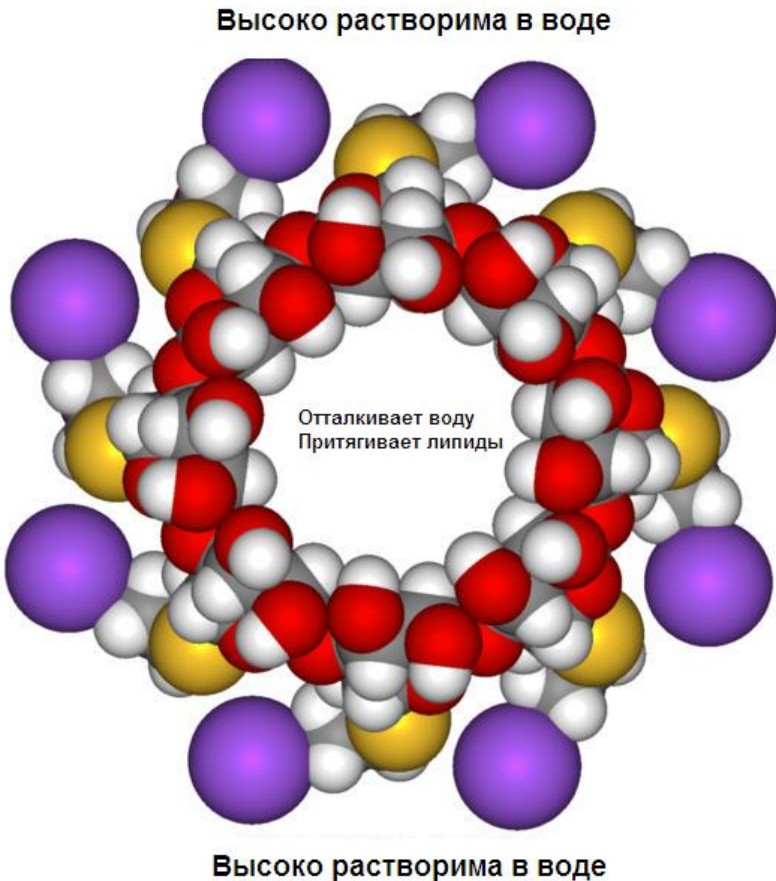


Свойства идеального миорелаксанта

- ❖ Быстрое начало действия;
- ❖ Быстрое или хорошо предсказуемое прекращение нейромышечной блокады;
- ❖ Отсутствие (или минимальная выраженность) побочных эффектов;
- ❖ Отсутствие остаточных эффектов.

Savarese & Kitz. 1968

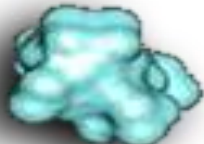
Сугаммадекс - циклодекстрин



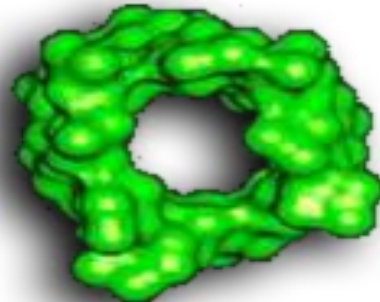
кольцевая углеводная молекула
Модифицированна специально под
молекулу рокурония:
добавлены 8 боковых цепей для увеличения
полости
добавлены отрицательно заряженные
карбоксильные группы к концам боковых
цепей для усиления электростатического
взаимодействия с положительно заряженной
четвертичной аммониевой группой
рокурония

Сугаммадекс: су [sugar, сахар] – гамма[γ]
– декс [циклодекстрин]

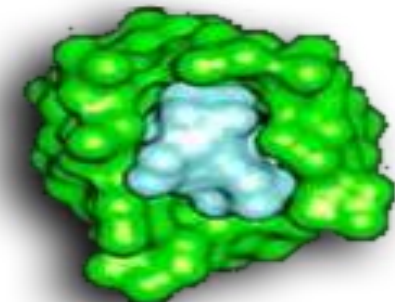
Сугаммадекс: механизм действия



рокуроний
или
векуроний



сугаммадекс



Инактивированный
комплекс

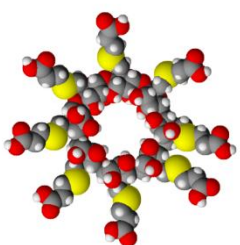
Сугаммадекс

- инкапсулирует рокуроний и векуроний, таким образом, инактивирует их;
- комплекс выводится из организма через почки;
- не стимулирует холинергическую нервную систему, и, следовательно,
- не вызывает развития холинергических побочных эффектов.



Фармакокинетика БРАЙДАНА

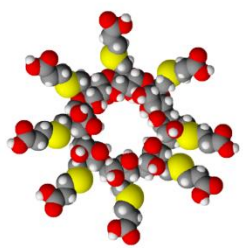
- » **Брайдан выводится в неизмененном виде почками – не подвергается метаболизму**
- » **Период полувыведения из плазмы составляет 1,8 ч**
- » **Плазменный клиренс составляет примерно 88 мл/мин**
- » **> 90% дозы выводится в течение 24 ч**
- » **Линейная кинетика дозы варьирует в пределах 1-16 мг/кг (в/в болюс)**





БРАЙДАН® (сугаммадекс): Показания к применению

- ❖ Восстановление нейромышечной проводимости в стандартных условиях после миорелаксации рокуронием или векуронием
- ❖ Экстренное и немедленное восстановление нейромышечной проводимости после применения рокурония



Не-е! Брайдан – это дорого!

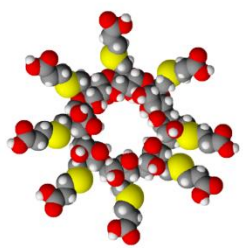


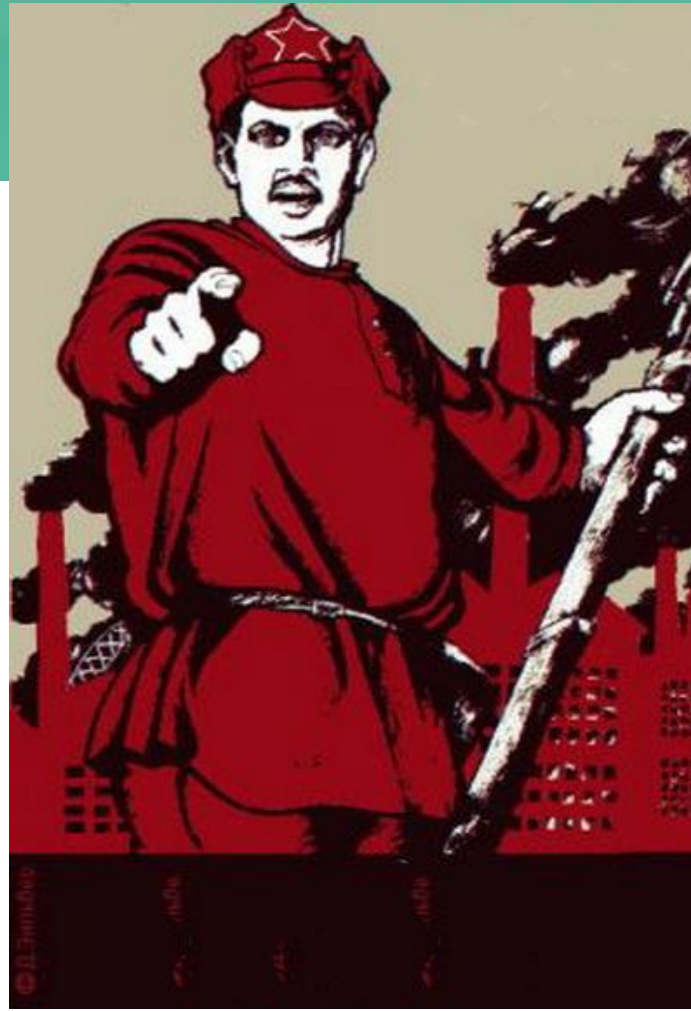
Разышать за 20 минут – дешевле!



БРАЙДАН® (сугаммадекс): Показания к применению

- ❖ Восстановление нейромышечной проводимости в стандартных условиях после миорелаксации рокуронием или векуронием
- ❖ Экстренное и немедленное восстановление нейромышечной проводимости после применения рокурония





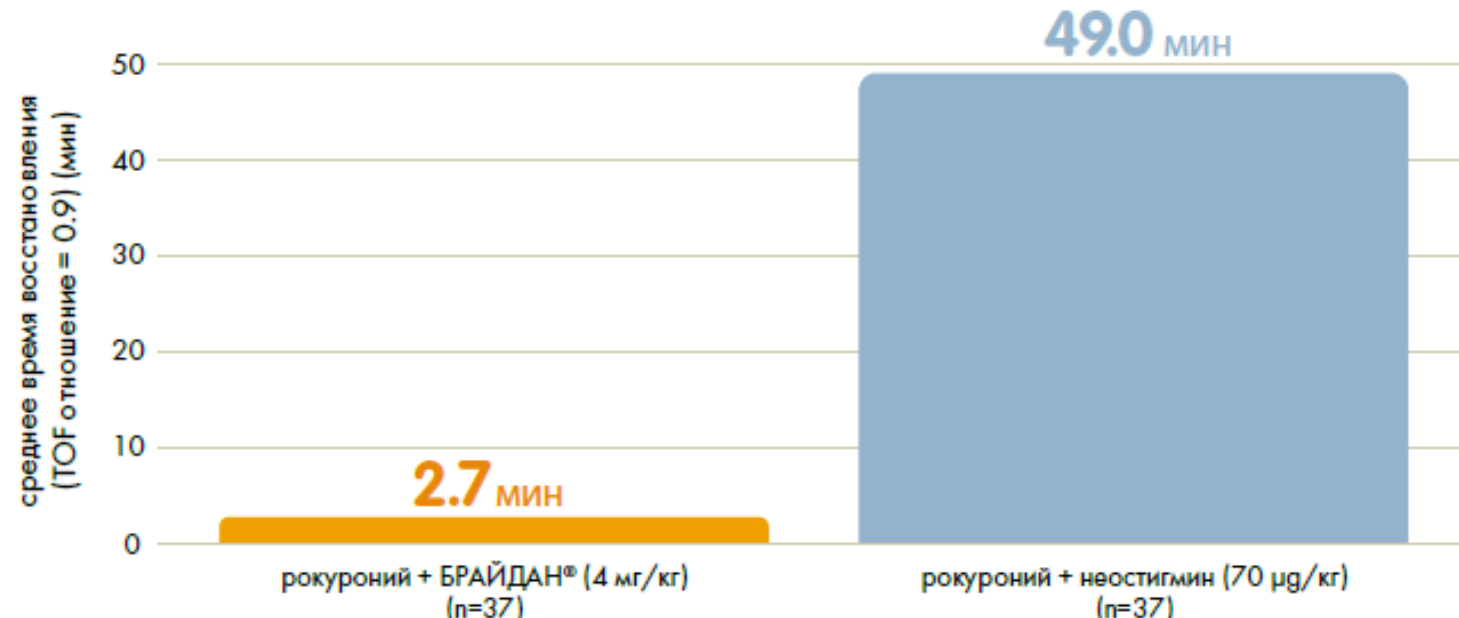
❖ Хватит ли у Вас смелости или безрассудства сесть
в автомобиль без тормозов?!



**Миорелаксант без антидота - это автомобиль
без тормозов**

Устранение глубокого нейромышечного блока

Скорость восстановления нейромышечной проводимости из глубокого блока, вызванного рокуронием, до TOF отношения 0.9 по сравнению с неостигмином (<0.0001)¹



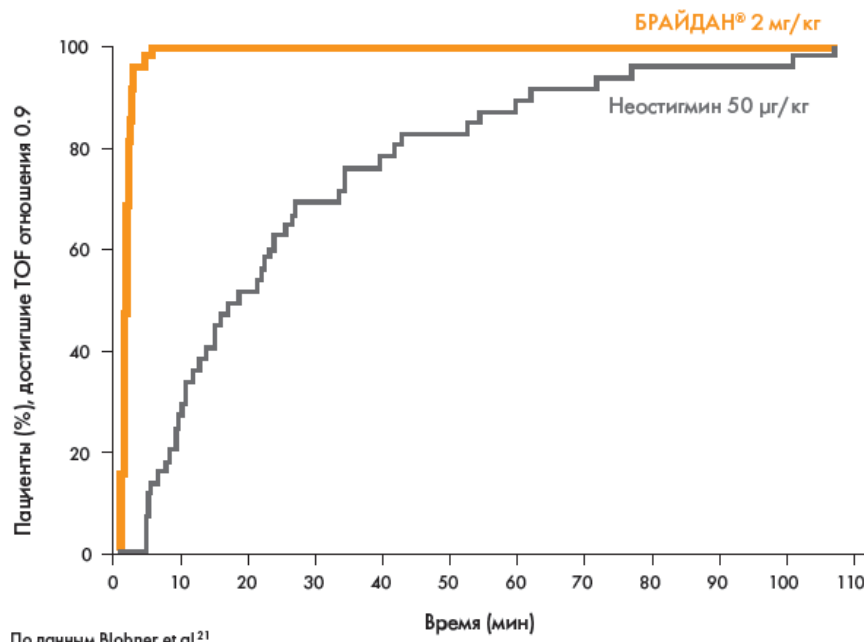
БРАЙДАН® устраняет глубокий нейромышечный блок, вызванный рокуронием в 18 раз быстрее, чем неостимин

Jones RK et al. Anesthesiology. 2007;107:A1577.



БРАЙДАН® обеспечивает предсказуемое и полное восстановление нейромышечной проводимости при введении на уровне появления Т2

Предсказуемость: меньшая вариабельность во времени восстановления по сравнению с неостигмином²¹



По данным Blobner et al.²¹

Полнота: полное восстановление до TOF отношения 0.9 в течение 5 минут²¹

У 98%

пациентов, получивших БРАЙДАН®,
восстановление нейромышечной
проводимости до TOF отношения 0.9
произошло в течение 5 минут

У 11%

пациентов, получивших неостигмин,
восстановление нейромышечной
проводимости до TOF отношения 0.9
произошло в течение 5 минут



Blobner M et al Eur J Anaesthesiol 2010; 27: 874-881



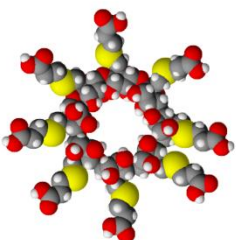
Введение Брайдана® при стандартном и немедленном восстановлении нейромышечной проводимости (НМП)

❖ Стандартное восстановление

- **4 мг/кг** рекомендуется вводить, если восстановление НМП достигло 1-2 РТС (глубокий блок) после введения рокурония или векурония
- **2 мг/кг** рекомендуется вводить, если спонтанное восстановление НМП достигло повторного появления T_2 (неглубокий блок) после введения рокурония или векурония

❖ Немедленное восстановление*

- При клинической необходимости в немедленном восстановлении НМП рекомендуется вводить **16 мг/кг** Брайдана® через 3 минуты после введения рокурония





«Недокументированные» возможности Брайдана

- значительное увеличение безопасности общей анестезии в акушерской клинике;**
- возможность интенсификации хирургической деятельности стационара.**



- ❖ Что делать, если регионарные методы пациентке противопоказаны?



❖ И у пациентки имеется подозрение на возможную технически сложную интубацию?





Логистика пренатальной анестезии и интубации трахеи в случае предполагаемых «Трудных дыхательных путей»

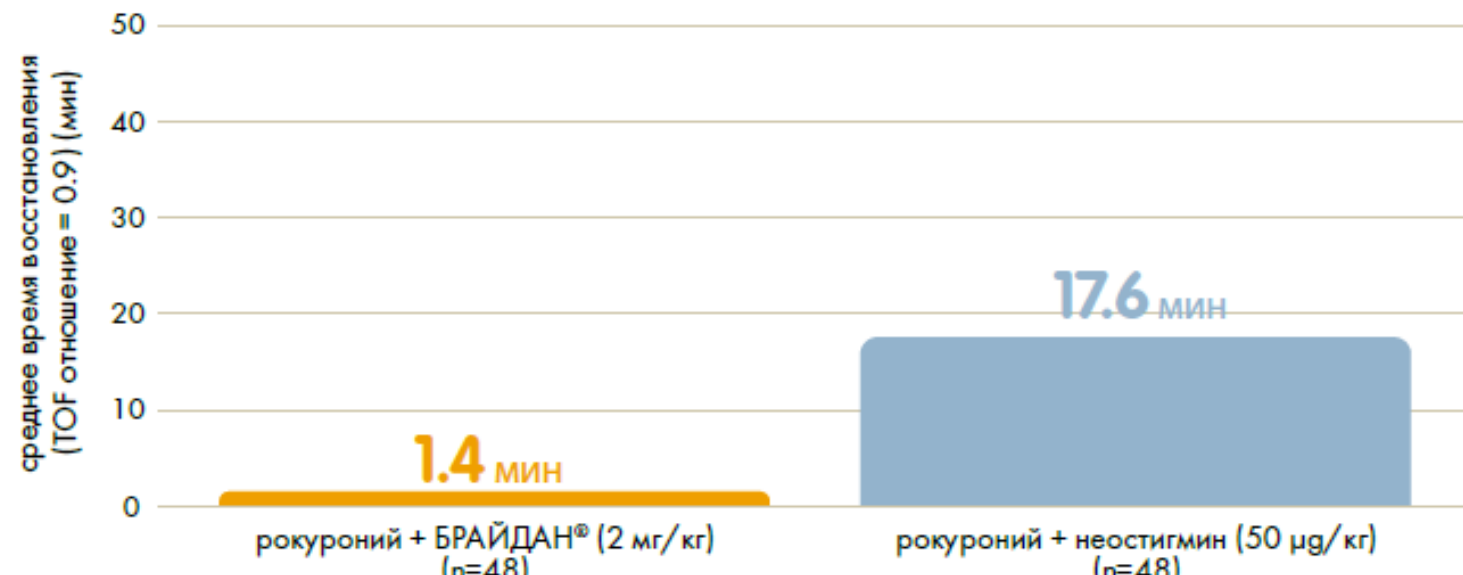
- ❖ Индукция в анестезию обычным способом;
- ❖ Миоплегия рокуронием;
- ❖ Попытка интубации трахеи;
- ❖ В случае двух безуспешных попыток – немедленная реверсия НМБ с помощью брайдана (16 мг/кг);
- ❖ Восстановление самостоятельного адекватного дыхания;
- ❖ Решение вопроса о выборе метода интубации трахеи, либо метода анестезии.



В случае наличия Брайдана, у анестезиолога появляется возможность безопасного использования рокурория в качестве монорелаксанта у пациентов с намечающейся трудной интубацией трахеи

Устранение неглубокого нейромышечного блока

Скорость восстановления нейромышечной проводимости из неглубокого блока, вызванного рокуронием, до TOF отношения 0.9 по сравнению с неостигмином (<0.0001).¹



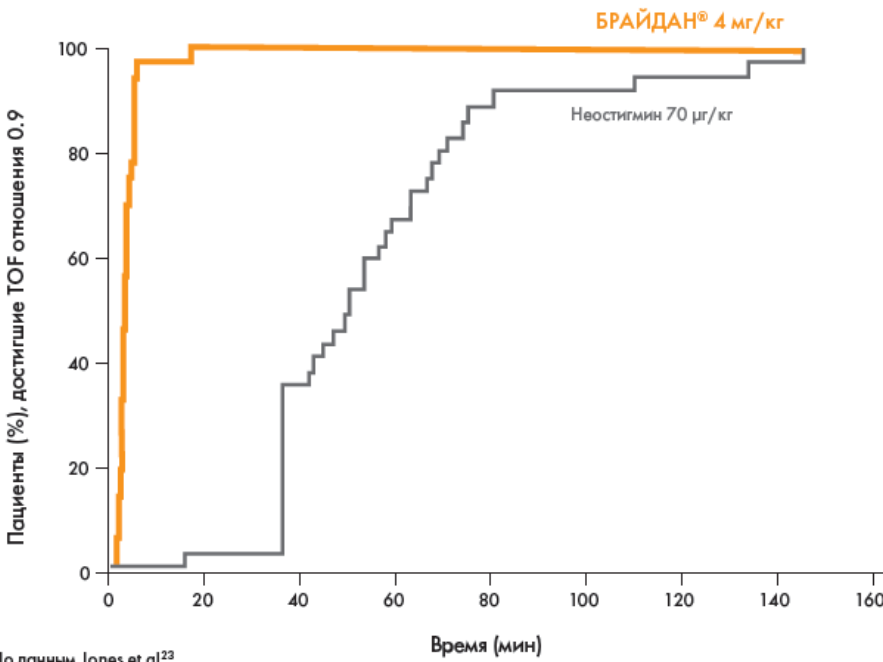
БРАЙДАН® устраняет неглубокий нейромышечный блок в 12 раз быстрее, чем неостигмин



Blobner M et al Eur J Anaesthesiol 2010; 27: 874-881

БРАЙДАН® обеспечивает предсказуемое и полное устранение нейромышечного блока при введении на уровне 1–2 посттетанических ответов (РТС)

Предсказуемость: меньшая вариабельность во времени восстановления по сравнению с неостигмином²³



По данным Jones et al.²³

Полнота: полное восстановление до TOF отношения 0.9 в течение 5 минут²³

у 97%

пациентов, получивших БРАЙДАН®,
восстановление нейромышечной
проводимости до TOF отношения 0.9
произошло за 5 минут

у 0%

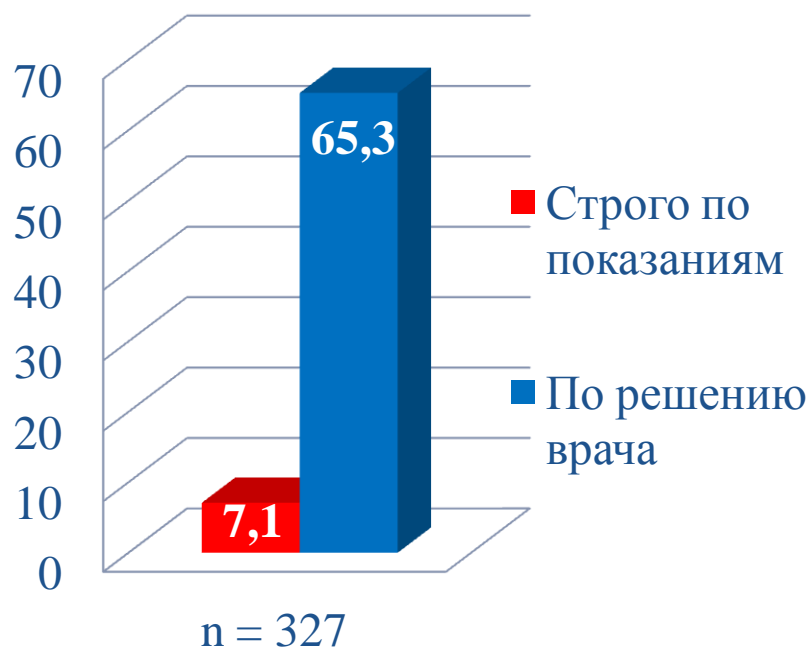
пациентов, получивших неостигмин,
восстановление нейромышечной
проводимости до TOF отношения 0.9
произошло за 5 минут



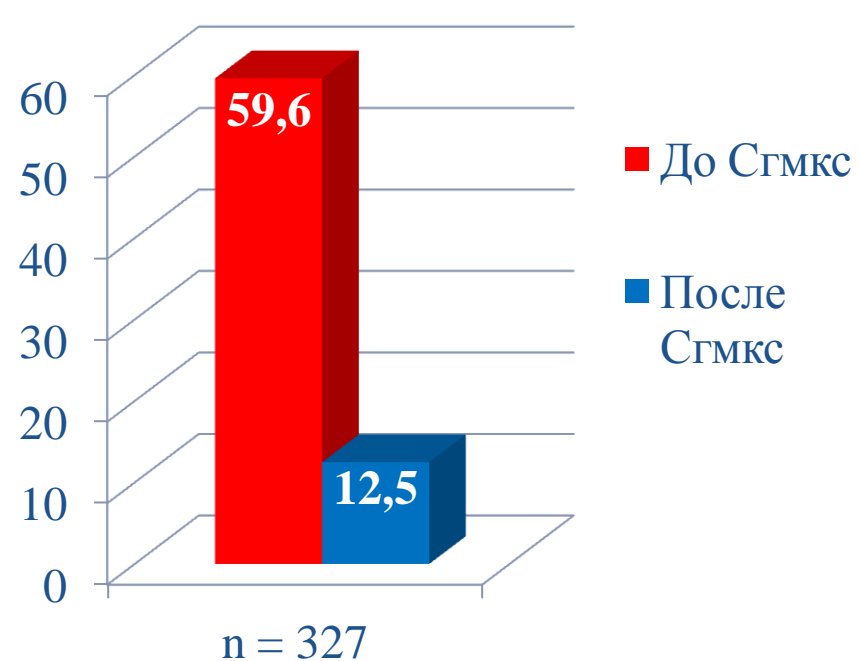
Jones RK et al. Anesthesiology. 2007;107:A1577.

Динамика частоты применения брайдана и неостигмина (%)

Брайдан



Неостигмин

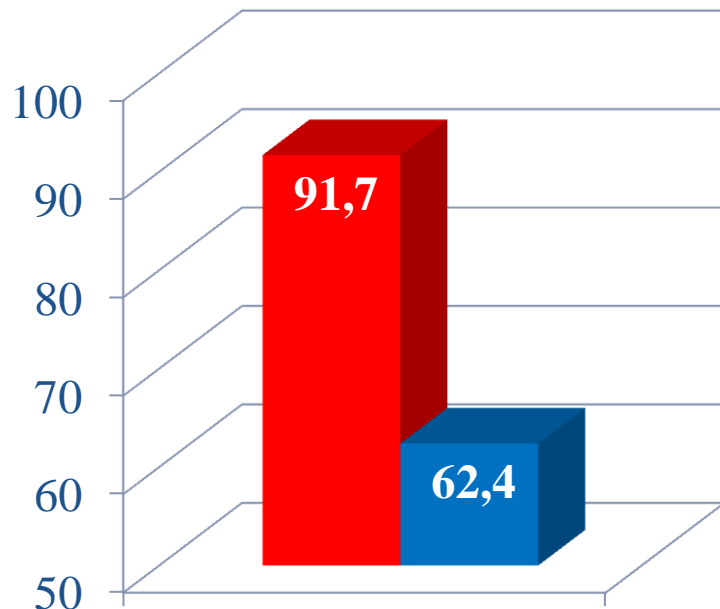


R.W. Watts, J.A. London, R.M.A. W. Van Wijk, Y-L Lui

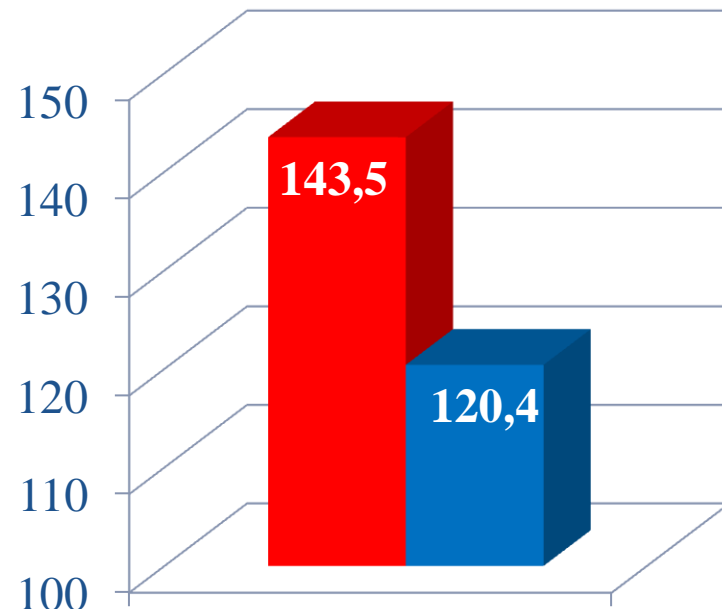
The influence of unrestricted use of sugammadex on clinical anaesthetic practice in a tertiary teaching hospital //Anaesthesia and intensive care (2012) Vol: 40, Is: 2, P: 333-9



Интервал от введения последней дозы рокуруниума (мин)



Длительность пребывания пациента в операционной (мин)

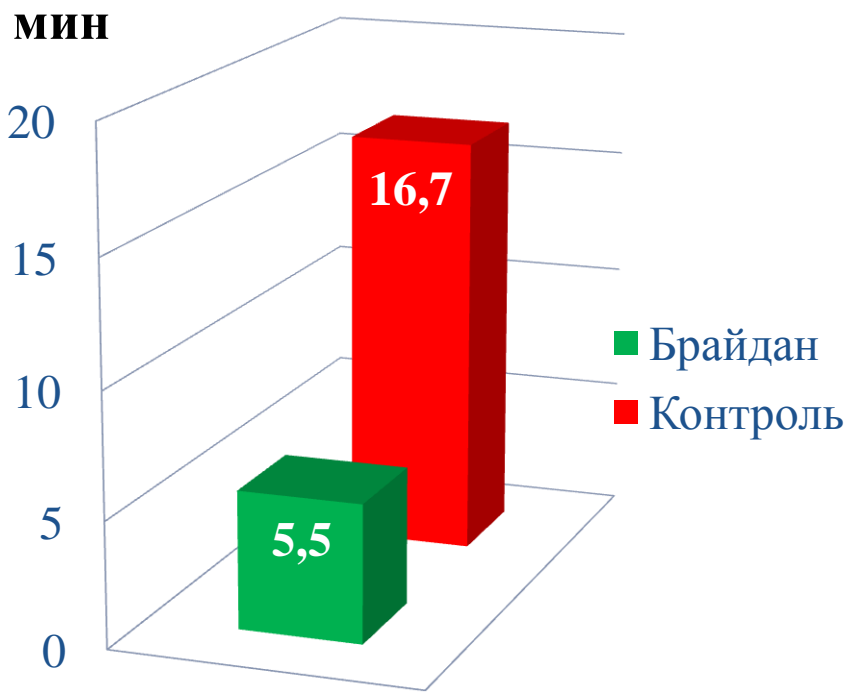


■ Без применения Брайдана
■ При применении Брайдана

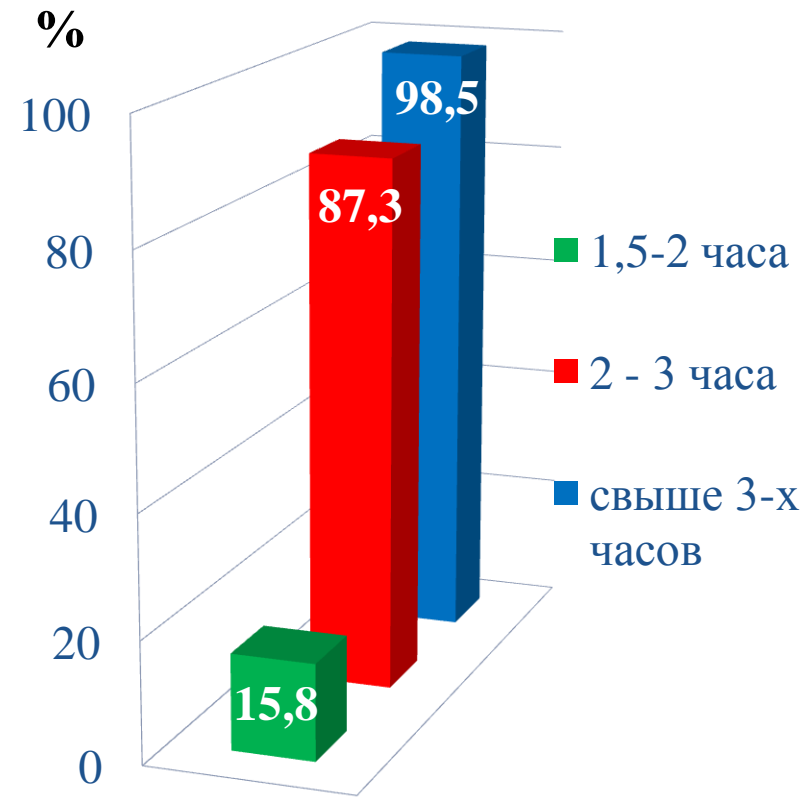
Длительность пребывания больных в стационаре снизилась с 4.2 ± 3.5 до 3.4 ± 3.0 дней ($p=0,35$)

*R.W. Watts, J. A. London, R. M. A. W. Van Wijk, Y-L Lui
//Anaesthesia and intensive care (2012) Vol: 40, Is: 2, P: 333-9*





Среднее время пребывания в
операционной после окончания
операции



Частота применения при
операциях длительностью
свыше 1,5 часов

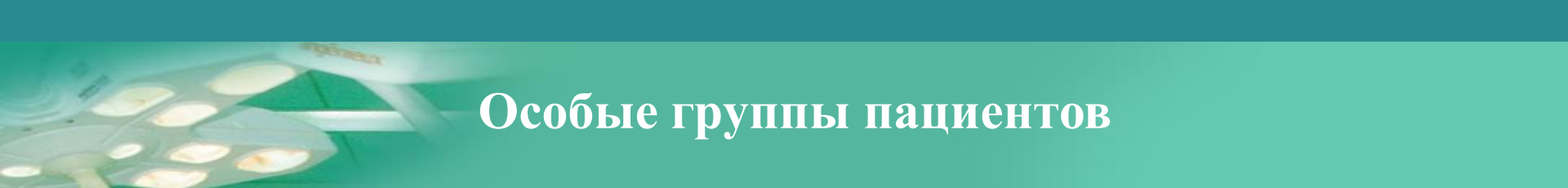


Повторное развитие блока: частота и предупреждение

- ❖ Объединенные данные исследований (фазы 1-3) с наличием плацебо-группы продемонстрировали, что частота повторного развития НМБ после введения Брайдана ® (сугаммадекса) составляла 0% , после плацебо - 2%
- ❖ Почти все случаи отмечались в исследованиях по установлению доз сугаммадекса, в которых применялась субоптимальные дозы препарата (<2 мг/кг)
- ❖ Для предотвращения повторного развития НМБ необходимо использовать соответствующие рекомендованные для экстренного или стандартного восстановления НМП дозы

НМБ, нейромышечный блок.

НМП, нейромышечная проводимость.



Особые группы пациентов

Беременные

Отсутствуют клинические данные по применению БРАЙДАНА во время беременности у человека, поэтому следует соблюдать особую осторожность*

Кормящие
женщины

Возможно применение с осторожностью*

Дети

У детей и подростков (2-17 лет) БРАЙДАН® рекомендован только для стандартного восстановления НМП после блока, вызванного рокуронием, рекомендуемая доза составляет 2 мг/кг

Применение БРАЙДАНА у младенцев (30 дн – 2 года) и новорожденных (<30 дн) не рекомендуется в связи с недостаточностью данных

* в России в инструкции по применению противопоказано вводить Брайдан® беременным и кормящим женщинам, а также детям до 2 лет

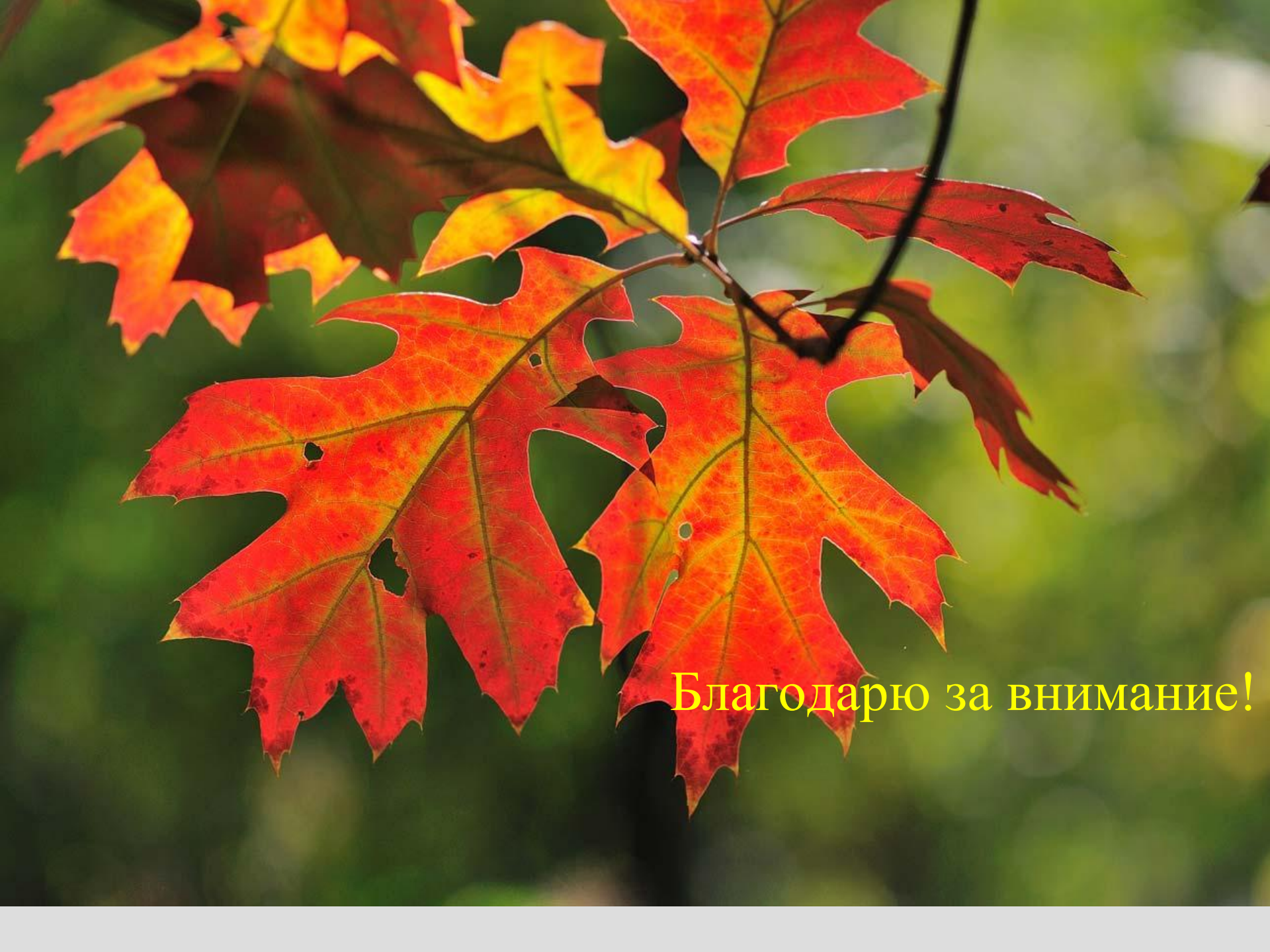


Выводы:

- ❖ Применение сугаммадекса (Брайдана) в акушерской анестезиологии, несмотря на использование препарата «off label», может повысить безопасность и управляемость общей анестезии при кесаревом сечении.

- ❖ Несмотря на высокую стоимость сугаммадекса, его применение при гинекологических и общехирургических операциях значительно ускоряет время восстановления самостоятельного дыхания и сознания пациента, а следовательно, дает возможность сократить время пребывания пациента в операционной и интенсифицировать операционную активность хирургического стационара, в целом.





Благодарю за внимание!